

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Εξουσιοδοτημένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Σκύλος

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Σκύλος

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01MA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Calluna Pharma

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/04/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Produlab Pharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

401033.01.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

4/03/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε [εδώ](#)

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072850>